(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



1 EN TELEFORM DE LEGER BENEFIN DE LEGER BE

(43) Date de la publication internationale 26 avril 2001 (26.04.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/29055 A2

- (51) Classification internationale des brevets⁷: C07H 3/06, C08B 37/00, A61K 31/702, A61P 19/00, 25/00
- (21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/02897

(22) Date de dépôt international:

18 octobre 2000 (18.10.2000)

(25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité: 99/13182 22 octobre 1999 (22.10.1999) FR

- (71) Déposant: AVENTIS PHARMA S.A. [FR/FR]; 20 Avenue Raymond Aron, F-92160 Antony (FR).
- (72) Inventeurs: MOURIER, Pierre; 1, rue Etienne Mehul, F-94220 Charenton le Pont (FR). PERRIN, Elisabeth; 23, rue Portevin, F-27000 Evreux (FR). VISKOV, Christian; 3, rue du Béarn, F-91130 Ris Orangis (FR). STUTZMANN, Jean-Marie; 9, rue de l'Arche, F-94440 Villecresnes (FR). WAHL, Florence; Chez M. Karoby, 5, rue de l'Ave Maria, F-75004 Paris (FR).

- (74) Mandataire: MORVAN, Michèle; Aventis Pharma S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond Aron, F-92165 Antony Cedex (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

 Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se réfèrer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: NOVEL OLIGOSACCHARIDES, PREPARATION METHOD AND PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS CONTAINING SAME

(54) Titre: NOUVEAUX OLIGOSACCHARIDES, LEUR PREPARATION ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES LES CONTENANT

COOM
$$OR_3$$
 OR_4 OR_5 OR_6 OR

- (57) Abstract: The invention concerns oligosaccharides of formula (I), their mixtures, their diastereomers, methods for preparing them and pharmaceutical compositions containing them.
- (57) Abrégé: La présente invention concerne des oligosaccharides de formule (I), leurs mélanges, leurs diastéréoisomères, leur procédé de préparation et les compositions pharmaceutiques les contenant.



NOUVEAUX OLIGOSACCHARIDES, LEUR PREPARATION ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES LES CONTENANT

La présente invention concerne des oligosaccharides de formule :

$$\begin{array}{c|c} COOM & COOM \\ \hline O & OH \\ \hline OR_1 & OR_2 & OR_5 \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} OR_3 & COOM \\ \hline OH & OH \\ \hline OH & OH \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} (I) \\ \hline NHR_6 \\ \end{array}$$

5 leurs mélanges, leurs diastéréoisomères, leur procédé de préparation et les compositions pharmaceutiques les contenant.

Des disaccharides sulfatés possédant en extrémité réductrice une structure 1,6-anhydro ont été décrits par H.P. WESSEL, J. Carbohydrate Chemistry, 11(8), 1039-1052 (1992); aucune activité pharmacologique n'est mentionnée pour ceux-ci.

Des trisaccharides sulfatés comportant un motif 1,6-anhydro ont également été décrits dans le brevet EP84999 et par Y. ICHIKAWA et coll., Carbohydr. Res, 141, 273-282 (1985) comme intermédiaires pour la préparation d'oligosaccharides supérieurs. Ces trisaccharides ont une faible activité anti-Xa.

Dans la formule (I) n est un entier de 0 à 25, R₁, R₃, R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical SO₃M, R₂ et R₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical SO₃M ou COCH₃ et M est sodium, calcium, magnésium ou potassium.

Ces oligosaccharides comportent ainsi un nombre pair de saccharides.

Dans la formule (I), R₄ est, de préférence, un atome d'hydrogène.

De façon préférentielle, n est un entier de 0 à 10 et, en particulier de 0 à 6 et encore plus particulièrement de 1 à 6.

Les oligosaccharides de formule (I) peuvent être préparés par action d'un hydroxyde de métal alcalin ou d'ammonium quaternaire sur des oligosaccharides de formule :

5

WO 01/2905

dans laquelle n est un entier de 0 à 25, R₁, R₃, R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical SO₃M, R₂ et R₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical SO₃M ou COCH₃ et M est sodium, calcium, magnésium ou potassium, ou un mélange de ceux-ci.

10 Cette réaction s'effectue en milieu aqueux, à une température de 40 à 80°C, à un pH de 10 à 13.

Comme hydroxyde de métal alcalin qui peut être utilisé, on peut citer la soude, la potasse, l'hydroxyde de lithium et l'hydroxyde de césium.

Comme hydroxyde d'ammonium quaternaire qui peut être utilisé, on peut citer l'hydroxyde de tétrabutylammonium.

La quantité d'hydroxyde de métal alcalin ou d'ammonium quaternaire doit être suffisante pour que le pH du milieu réactionnel reste stable durant toute la durée de la réaction. Il est ainsi nécessaire d'ajouter en continu tout au long de la réaction l'hydroxyde de métal alcalin ou d'ammonium quaternaire.

15

De préférence, l'hydroxyde de métal alcalin ou d'ammonium quaternaire est sous forme de solution aqueuse de 1 à 5%.

De façon préférentielle, la réaction s'effectue à une température de 60 à 70°C.

Avantageusement, le pH réactionnel est de 11 à 12,5.

5 La réaction est arrêtée par acidification du milieu réactionnel, par exemple par addition de résine acide telle que la résine Amberlite IR120^R (Fluka).

Les oligosaccharides de formule (I) peuvent être éventuellement purifiés par chromatographie par perméation de gel de type polyacrylamide-agarose tel que celui commercialisé sous la marque Ultrogel ACA202^R (Biosepra) selon le protocole décrit ci-dessous pour la séparation des oligosaccharides intermédiaires de formule (II). Les oligosaccharides de formule (I) pour lesquels n est 0 ou 1 peuvent aussi éventuellement être purifiés sur colonne d'alumine avec comme éluant un mélange eau-éthanol.

Les oligosaccharides intermédiaires de formule (II) et leurs mélanges peuvent être obtenus par séparation par chromatographie sur gel d'un mélange d'oligosaccharides (III) obtenu par dépolymérisation enzymatique de l'héparine ou dépolymérisation basique de l'ester benzylique de l'héparine ou d'un ester benzylique d'héparine d'hémisynthèse.

Cette chromatographie s'effectue sur des colonnes remplies de gel de type polyacrylamide-agarose tel que celui commercialisé sous la marque Ultrogel ACA202^R (Biosepra). De préférence, on utilise une batterie de colonnes de gel polyacrylamide agarose. Le nombre de colonnes utilisées est adapté en fonction du volume, du gel et des oligosaccharides à séparer. Le mélange est élué par une solution contenant un tampon phosphate et du chlorure de sodium. De préférence, la solution tampon phosphate est une solution à 0,02 mol/l de NaH₂PO₄/Na₂HPO₄ (pH 7) contenant 0,1 mol/l de chlorure de sodium. La détection des différentes fractions est réalisée par spectrométrie UV (254 nm) et ionique (IBF). Les fractions ainsi obtenues

10

15

20

25

peuvent ensuite être éventuellement purifiées par exemple par chromatographie SAX (strong anion exchange) selon les méthodes connues de l'homme du métier et notamment selon les méthodes décrites par K.G. Rice et R.J Linhardt, Carbohydrate Research 190, 219-233 (1989), A. Larnkjaer, S.H. Hansen et P.B. Ostergaard, Carbohydrate Research, 266, 37-52 (1995) et dans le brevet WO90/01501 (exemple 2). Les fractions sont ensuite lyophilisées puis désalées sur une colonne remplie de gel telle qu'une colonne de gel Séphadex G10^R (Pharmacia Biochemicals).

Lorsque la purification n'est pas réalisée par chromatographie SAX, les lyophilisats peuvent être éventuellement purifiés par précipitation simple ou fractionnée selon les méthodes connues de l'homme du métier et notamment selon la méthode décrite dans le brevet FR2548672. De façon générale, on opère selon le protocole suivant :

La fraction lyophilisée à purifier est dissoute à 25°C dans environ dix volumes d'eau distillée. Par ajout de méthanol ou d'éthanol, on fait précipiter l'oligosaccharide désiré en contrôlant son enrichissement par chromatographie CLHP (Chromatographie Liquide Haute Performance). L'ajout de méthanol ou d'éthanol est déterminé en fonction de la pureté et du rendement désiré du dit oligosaccharide. De même, cette opération peut être réalisée en plusieurs étapes successives à partir de la solution initiale de lyophilisat. Pour celà, on rajoute l'agent insolubilisant (méthanol ou éthanol) par petites portions et on isole après chaque ajout le précipité obtenu. Les précipités ainsi préparés sont analysés par chromatographie CLHP. Selon la pureté et le rendement désiré, on rassemble les fractions adéquates de précipité.

Pour les intermédiaires de formule (II) pour lesquels n = 0, 1 ou 2, il est préférable de partir d'un mélange (III) obtenu par dépolymérisation enzymatique.

Cette dépolymérisation s'effectue au moyen d'héparinase I (EC 4.2.2.7), au sein d'une solution tampon phosphate de pH7, en présence de chlorure de sodium et de BSA (Albumine de Sérum Bovin), à une température comprise entre 10 et 18°C et, de préférence 15°C, pendant 8 à 10 jours et, de préférence, 9 jours. La dépolymérisation est arrêtée par exemple par chauffage du milieu réactionnel à 100°C pendant 2

15

20

25



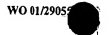
minutes et le mélange est récupéré par lyophilisation. Il est préférable d'utiliser 7UI d'héparinase I pour 25 g d'héparine. La solution tampon phosphate comprend généralement 0,05 mol/l de NaH₂PO₄/Na₂HPO₄ (pH 7) en présence de 0,1 mol/l de chlorure de sodium. La concentration en BSA est généralement de 2%.

Pour les intermédiaires de formule (II) pour lesquels n = 0, 1, 2, 3 ou 4, il est préférable de partir d'un mélange (III) obtenu par dépolymérisation d'un ester benzylique de l'héparine.

L'ester benzylique de l'héparine peut être préparé selon les méthodes décrites dans les brevets US5389618, EP40144, FR2548672. Le taux d'estérification sera de préférence compris entre 50 et 100 %. De façon préférentielle, il sera compris entre 70 et 90%.

La dépolymérisation s'effectue en milieu aqueux, au moyen d'un hydroxyde de métal alcalin (hydroxyde de lithium, soude, potasse ou hydroxyde de césium par exemple) ou d'un hydroxyde d'ammonium quaternaire (hydroxyde de tétrabutylammonium par exemple), de préférence, à une molarité comprise entre 0,1 et 0,2 mol/l, à une température comprise entre 40 et 80°C, pendant 5 à 120 minutes. Dans un mode préféré, on opère pendant 5 à 15 minutes, à une température comprise entre 60 et 70°C, avec une solution d'hydroxyde de sodium 0,15 mol/l. La réaction de dépolymérisation est arrêtée par neutralisation par addition d'un acide tel que l'acide acétique. Après addition de 10% en poids par volume d'acétate de sodium, le mélange d'oligosaccharides est précipité par addition de méthanol, de préférence, 2 volumes pour 1 volume de milieu réactionnel et filtré.

Selon un aspect préféré de l'invention, le mélange d'oligosaccharides obtenu après dépolymérisation chimique, sous forme d'une solution aqueuse, est enrichi par ultrafiltration sur membranes avec un seuil de coupure nominal approprié (type Pellicon en cellulose régénérée commercialisées par Millipore); le type de membrane étant adapté en fonction du type d'oligosaccharides enrichis à récupérer. Pour les oligosaccharides (II) pour lesquels n=0, on utilisera une membrane de seuil de



10

15

6

coupure nominal de 1 kDa, pour les oligosaccharides (II) pour lesquels n = 1, on utilisera une membrane 1 kDa ou 3 kDa, pour les oligosaccharides (II) pour lesquels n = 2, on utilisera une membrane 3 kDa, pour les oligosaccharides (II) pour lesquels n = 3 ou 4, on utilisera une membrane 5 kDa. Au cours de cette opération, le perméat est récupéré et le rétentat rejeté. Ainsi, la fraction de produit enrichi peut représenter de 50 à 10% du mélange d'oligosaccharides initial tout en conservant au moins 80% de l'oligosaccharide désiré.

Pour les intermédiaires de formule (II) pour lesquels n = 0 à 25, il est préférable de partir d'un mélange (III) obtenu par dépolymérisation d'un ester benzylique de polysaccharide sulfaté d'hémisynthèse. L'ester benzylique de polysaccharide sulfaté d'hémisynthèse est préparé à partir de polysaccharides sulfatés d'hémisynthèse obtenus à partir du polysaccharide K5 et selon les méthodes décrites dans les brevets WO94/29352 et WO96/14425. Les conditions d'estérification, de dépolymérisation et de récupération sont les mêmes que celles décrites précédemment pour l'ester benzylique d'héparine.

Dans tous les procédés précédents, l'héparine initiale peut être d'origine porcine, ovine, caprine ou bovine et peut provenir des mucus, poumons ou peaux des animaux. De préférence, on utilise une héparine de mucus porcin, ovin ou de poumons de boeuf et encore plus préférentiellement de mucus porcin.

Les oligosaccharides de formule (I) présentent des propriétés anti-inflammatoires et peuvent ainsi être utilisées pour la prévention ou le traitement de maladies liées à un processus inflammatoire impliquant la production de substances cytotoxiques telle que le monoxyde d'azote (NO) dont la forme inductible est libérée notamment par les neutrophiles ou les macrophages lorsque ceux-ci migrent et sont activés au niveau d'un tissu. L'activation, la migration, l'adhésion et l'infiltration des neutrophiles se produit au niveau des zones tissulaires ischémiées à la suite d'une occlusion ou d'un spasme d'une artère vascularisant ce tissu. Ces ischémies peuvent se produire soit au niveau cérébral (accident vasculaire cérébral), soit au niveau du myocarde (infarctus

15

20

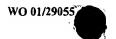
25

T/FR00/02897

du myocarde), soit au niveau des membres inférieurs (ischémies dites périphériques). Les oligosaccharides de formule (I) peuvent ainsi être utilisées pour la prévention et/ou le traitement des maladies neurodégénératives pour lesquelles l'inflammation cérébrale joue un rôle délétère pouvant conduire à la mort parmi lesquelles on peut citer les ischémies cérébrales, les ischémies cardiaques (infarctus du myocarde), les ischémies périphériques, les traumatismes du système nerveux central et notamment les traumatismes crâniens, spinaux et cranio-spinaux, la sclérose en plaques, les douleurs neuropathiques et les neuropathies périphériques, les maladies du motoneurone dont la sclérose latérale amyotrophique, le neuro-sida, la maladie d'Alzheimer, la maladie de Parkinson et la Chorée de Huntington et certaines formes d'ostéoarthrites notamment à localisation articulaire.

L'activité anti-inflammatoire de ces produits est démontrée in vivo dans le test de production de NOx (nitrite et nitrate) induite par un lipopolysaccharide (LPS) provenant d'E. Coli selon le protocole décrit par M. YAMASHITA et coll., Eur. J. Pharmacol, 338, 2, 151-158 (1997) ou J.E. SHELLITO et coll. Am. J. Respir. Cell Mol. Biol., 13, 1, 45-53 (1995).

On injecte, à des souris CD1 mâles (Charles River, 25-35g), à T0 par voie intraveineuse bolus 0,5 mg/kg de l'oligosaccharide, à T+15 minutes, par voie souscutanée 1 ou 2 mg/kg de l'oligosaccharide. A T+30 minutes, on administre 100 mg/kg de lipopolysaccharide (LPS) provenant d'E. Coli (Sigma L3129, sérotype 0127:B8). A T+3 heures on injecte à nouveau par voie sous-cutanée 1 ou 2 mg/kg de l'oligosaccharide. A T+5 heures 30 minutes, un échantillon de sang est récupéré par ponction à l'oeil et les concentrations en NOx (nitrite et nitrate) dans le plasma sont déterminées avec la méthode colorimétrique de Griess après réduction du nitrate en nitrite par nitrate réductase de la manière suivante : 12 μl de l'échantillon de plasma sont mélangés avec 88 μl d'eau déionisée et incubés dans le noir 1 heure à température ambiante avec 40 μl de tampon phosphate (0,31M, pH 7,5), 20 μl de FNADPH (nicotinamide adénine dinucléotide) (0,11 mM) et 20 μl de nitrate réductase (2U/ml)



(Boehringer Mannheim). 10 μl de ZnSO₄ (1M) sont ajoutés pour précipiter les proteines et après mélange, les échantillons sont centrifugés à 20 000g pendant 5 minutes. Finalement, 50 μl du supernageant sont incubés 10 minutes à température ambiante avec 100 μl du réactif de Griess (sulfanilamide à 1 % dans un mélange acide phosphorique/naphtyéthylènediamine 0,1% dans l'eau déionisée (V/V)). Les densités optiques sont lues à 540 nm avec un spectrophotomètre microplaques; chaque point étant déterminé 2 fois. KNO₃ et NaNO₂ sont utilisés comme standard pour la méthode colorimétrique.

Dans ce test, les oligosaccharides selon l'invention inhibent à plus de 50 % la formation de NOx.

Parmi les oligosaccharides de formule (I) préférés, on peut notamment citer les oligosaccharides pour lesquels :

- n est égal à 0, R₁ et R₆ représentent un radical SO₃Na et M est sodium et le mélange de ses diastéréoisomères
- n est égal à 1, R₁, R₂, R₃, R₅, représentent un radical SO₃Na, R₄ représente un atome d'hydrogène et M est sodium et le mélange de ses diastéréoisomères
 - n est égal à 2, R₁, R₂, R₃, R₅, R₆ représentent un radical SO₃Na, R₄ représente un atome d'hydrogène et M est sodium et le mélange de ses diastéréoisomères.
- n est égal à 2, R₁, R₂, R₃, R₅, représentent un radical SO₃Na, R₅ représente un atome
 d'hydrogène ou un radical SO3Na, R₄ représente un atome d'hydrogène et M est sodium et le mélange de ses diastéréoisomères (dérivé 1,6 anhydro ΔIs-Is-IIs).

Les exemples suivants sont représentatifs de la préparation des oligosaccharides de formule (I) et des intermédiaires.

Dans ces exemples les significations des abréviations sont les suivantes :

T/FR00/02897

 Δ Is: (acide 4-déoxy-2-O-sulfo-α-L-thréo-hex-enopyranosyluronique)-(1→4)-2-déoxy-2-sulfoamino-6-O-sulfo-α-D-glucopyranose, sel de tétrasodium ou bien Δ UAp2S-(1→4)-α-D-GlcNp2S6S

Is: (acide 2-sulfo- α -L-idopyranosyluronique)-(1 \rightarrow 4)-2-déoxy-2-sulfoamino-6-O-sulfo- α -D-glucopyranose, sel de tétrasodium ou bien α -L-IdoAp2S- (1 \rightarrow 4)- α -D-GlcNp2S6S

IIs: (acide α -L-idopyranosyluronique)-(1 \rightarrow 4)-2-déoxy-2-sulfoamino-6-O-sulfo- α -D-glucopyranose, sel de trisodium ou bien α -L-IdoAp- (1 \rightarrow 4)- α -D-GlcNp2S6S

IIIs: (acide 2-sulfo-α-L-idopyranosyluronique)-(1→4)-2-déoxy-2-sulfoamino-α-D-10 glucopyranose, sel de trisodium ou bien α-L-IdoAp2S- (1→4)-α-D-GlcNp2S

IdoAp: acide idopyranosyluronique

GlcNp: 2-déoxy-2-aminoglucopyranose

 ΔUap : acide 4-déoxy- α -L-thréo-hex-enopyranosyluronique

S: sulfate

15 EXEMPLES DE PREPARATION DES MELANGES DE FORMULE (II)

EXEMPLE A - préparation des oligosaccharides de formule (II) pour lesquels n=0, l et 2 par dépolymérisation enzymatique et séparation

Dissoudre 25 g d'héparine dans 250 ml d'une solution tampon phosphate contenant 0,05 mol/l NaH₂PO₄/Na₂HPO₄ (pH = 7), 0,2 mol/l de chlorure de sodium et 2 % de BSA (Albumine de Sérum Bovin). On introduit dans le mélange 7 UI d'héparinase I (EC 4.2.2.2.7) et la solution obtenue est refroidie à 15°C puis maintenue à cette température pendant toute la durée de la réaction de dépolymérisation. L'avancement de la réaction est suivie par des prélèvements échelonnés d'aliquots et analysés par chromatographie sur perméation de gel. Au bout de 9 jours, la réaction enzymatique



20

est arrêtée en chauffant le milieu réactionnel à 100°C pendant deux minutes. Le mélange refroidi est ensuite lyophylisé. On obtient ainsi un mélange d'oligosaccharides (III).

10

Le mélange d'oligosaccharides (III) obtenu est ensuite chromatographié selon la méthode suivante : La chromatographie s'effectue sur des colonnes remplies avec du gel polyacrylamide-agarose connu sous la dénomination Ultrogel ACA 202 et le mélange est élué par une solution contenant un tampon phosphate (0,02 mol/l NaH₂PO₄/Na₂HPO₄) pH = 7 et 0,1 mol/l de chlorure de sodium. La détection est réalisée en spectrométrie UV (254 nm) et ionique (IBF). Les produits peuvent être éventuellement purifiés par chromatographie SAX (strong anion exchange) ou par précipitation fractionnée selon la méthode décrite dans le brevet FR 2548672. Les fractions de produit récupéré sont lyophilisées puis désalées sur une colonne remplie de gel sephadex G10^R (Pharmacia Biochemicals).

Par cette méthode, on obtient 3 g de disaccharide Is, 1100 mg d'un mélange d'hexasaccharide contenant typiquement 55 % de dérivé ΔIs-Is-Is, 35 % de ΔIs-Is-IIs 15 et 10 % de Als-Is-IIIs. Ce dernier mélange peut être purifié selon les méthodes connues de l'homme du métier pour en séparer chacun des constituants ou utilisé tel quel pour la transformation en dérivés 1,6 anhydro de formule (I). Il est à noter qu'au cours de cette transformation l'hexasaccharide Als-Is-IIIs ne peut conduire à la formation de composés de formule (I).

EXEMPLE B - préparation des oligosaccharides de formule (II) pour lesquels n=0, 1, 2, 3 ou 4 par dépolymérisation de l'ester benzylique d'héparine et séparation

a - Préparation de l'ester benzylique de l'héparine

L'ester benzylique de l'héparine est préparé selon l'exemple 3 du brevet US 5,389,618.

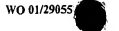
25 b- Dépolymérisation Dissoudre 100 g d'ester benzylique de l'héparine dans 1,9 l d'eau déminéralisée. Le mélange est porté à 60°C sous agitation. Après l'obtention d'une solution homogène, on introduit en une seule fois environ 35 ml d'une solution d'hydroxyde de sodium à 23 %. Après 10 minutes de réaction, la solution est ensuite refroidie et neutralisée par 80 ml d'une solution d'acide acétique environ 2 N. A cette solution, on ajoute 10 % en poids/volume d'acétate de sodium. Le mélange d'oligosaccharides est précipité par addition d'environ 2 volumes de méthanol. Le précipité est isolé par filtration, lavé au méthanol à deux reprises puis séché sous pression réduite à 50°C. Après séchage, on obtient 73,8 g d'un mélange d'oligosaccharides (II).

10 c- Enrichissement en oligosaccharide pour lequel n = 1

Dissoudre 30 g du mélange d'oligosaccharides obtenu précédemment dans environ 35 volumes d'eau. Cette solution est ultrafiltrée sur membrane 3 kDa (Pellicon). Lorsque 600 ml de perméat on été soutirés, on dilue le rétentat par 500 ml d'eau. L'opération est poursuivie jusqu'à soutirement de 450 ml de perméat supplémentaires. Les deux fractions de perméat sont réunies puis concentrées à sec sous pression réduite. On obtient 6,1 g d'un solide blanc jaunâtre. L'analyse du solide par chromatographie de perméation sur gel indique qu'il contient environ 30 % d'oligosaccharide de formule (II) pour lequel n=1.

d - Fractionnement des mélanges d'oligosaccharides ultrafiltrés

20 Le mélange enrichi est fractionné sur des colonnes remplies avec du gel polyacrylamide-agarose connu sous la dénomination Ultrogel ACA 202 (on utilise 4 colonnes en série d'un diamètre de 10 cm et d'une hauteur de 50 cm). 5 g du mélange enrichi par ultrafiltration sont dissous dans 25 ml d'eau puis élués par une solution 0,2 mol/l de chlorure de sodium à la vitesse de 5 ml/min. On recueille en bas de colonne des fractions de 25 ml. La détection des produits est réalisée en spectrométrie UV (254 nm) et ionique (IBF). Les fractions de produit pour lequel n = 1 sont récupérées, lyophilisées puis désalées sur une colonne remplie de gel Sephadex G10. Après lyophilisation, on obtient 1g de tétrasaccharide contenant typiquement 70 % de



dérivé Δ Is-Is de formule II (R₁, R₂, R₃, R₅, R₆ = SO₃Na; R₄ = H et M = Na). Le dérivé Δ Is-Is peut être éventuellement purifié par chromatographie SAX (strong anion exchange) ou selon un aspect preférentiel par précipitation fractionnée selon la méthode décrite dans le brevet FR 2548672.

12

5 EXEMPLE 1

10

15

20

25

Dans un réacteur maintenu à 66°C, on introduit 5 ml d'une solution d'hydroxyde de sodium à 0,0063 mol/l. Le pH de la solution est alors mesuré et pris comme valeur cible (pH = 11,35). Sous agitation, on ajoute en une fois 30 mg de l'oligosaccharide de formule (II) pour lequel n est égal à 0, R₁ et R₆ représentent un radical SO₃Na et M est sodium. Le pH est alors régulé et maintenu à pH 11,35 par addition continue d'une solution d'hydroxyde de sodium à 0,5 mol/l. Après 10 heures, on arrête l'ajout d'hydroxyde de sodium et le mélange réactionnel est refroidi à 25°C. Le pH de la solution est alors ramené entre 6 et 7 par addition de résine Amberlite IR120. Le mélange est filtré sur membrane Whatman GF/B puis concentré à sec sous pression réduite (2,7 kPa), à une température voisine de 25°C. Le produit est repris avec 0,5 ml d'eau distillée puis lyophilisé. On obtient ainsi 29 mg d'un mélange de diastéréoisomères de l'oligosaccharide de formule (I) pour lequel n est égal à 0, R₁ et R₆ représentent un radical SO₃Na et M est sodium [(acide 4-déoxy-2-O-sulfo-α-Lthréo-hex-4-enopyranosyluronique-(1→4)-1,6-anhydro-2-déoxy-2-sulfoamino-β-Dmannopyranose, sel de trisodium): Spectre proton dans D,O, 400MHz, T=298K, δ en. ppm: 3,15 (1H, s, H2), 3,75 (2H, m, H6 et H3), 3,88 (1H, m, H4), 4,20 (1H, d, J=8Hz, H6), 4,22 (1H, t, J=5Hz, H3'), 4,58 (1H, m, H2'), 4,75 (1H, m, H5), 5,53 (1H, s, H1), 5,60 (1H, dd, J=6 et 1Hz, H1'), 6,03 (1H, d, J=5Hz, H4'); (acide 4-déoxy-2-O-sulfo-α-L-thréo-hex-4-enopyranosyluronique-(1→4)-1,6-anhydro-2-déoxy-2-sulfoamino-β-Dglucopyranose, sel de trisodium): Spectre proton dans D,O, 400MHz, T=298K, δ en ppm: 3,34 (1H, dd, J=7 et 2Hz, H2), 3,72 (1H, t, J=8Hz, H6), 3,90 (1H, m, H3), 4,03 (1H, s, H4), 4,20 (1H, d, J=8Hz, H6), 4,23 (1H, t, J=5Hz, H3'), 4,58 (1H, m, H2'), 4,78 (1H, m, H5), 5,50 (1H, s, H1), 5,60 (1H, dd, J=6 et 1Hz, H1'), 6,03 (1H, d, J=5Hz, H4')1.

10

15

20

25



EXEMPLE 2

Dans un réacteur maintenu à 62°C, on introduit 33,3 ml d'une solution d'hydroxyde de sodium à 0,0063 mol/l. Le pH de la solution est alors mesuré et pris comme valeur cible (pH = 11,15). Sous agitation, on ajoute en une fois 200 mg de l'oligosaccharide de formule (II) pour lequel n est égal à 1, R1, R2, R3, R5 et R6 représentent un radical SO₃Na, R₄ représente un atome d'hydrogène et M est sodium. Le pH est alors régulé et maintenu à pH 11,15 par addition continue d'une solution d'hydroxyde de sodium à 0,5 mol/l. Après 12 heures, on arrête l'ajout d'hydroxyde de sodium et le mélange réactionnel est refroidi à 25°C. Le pH de la solution est alors ramené entre 6 et 7 par addition de résine Amberlite IR120. Le mélange est filtré sur membrane Whatman GF/B puis concentré à sec sous pression réduite (2,7 kPa), à une température voisine de 25°C. Le produit est repris avec 3 ml d'eau distillée puis lyophilisé. On obtient ainsi 230 mg de l'oligosaccharide de formule (I) pour lequel n est égal à 1, R1, R2, R3, R₅, R₆, représentent un radical SO₃Na, R₄ représente un atome d'hydrogène et M est sodium, sous forme d'un mélange des diastéréoisomères [(acide 4-déoxy-2-O-sulfo-α-L-thréo-hex-4-enopyranosyluronique- $(1\rightarrow 4)$ -2-déoxy-2-sulfoamino-6-O-sulfo- α -p-2-O-sulfo-α-L-idopyranosyluronique $-(1\rightarrow 4)-1,6$ glucopyranosyl-(1→4)-acide anhydro-2-déoxy-2-sulfoamino-β-p-mannopyranose, sel d'heptasodium): Spectre proton dans D,O, 400MHz, T=298K, δ en ppm: 3,15 (1H, s, H2), 3,25 (1H, m, H2"), 3,60 (1H, m, H3"), entre 3,70 et 4,70 (14H, massif, H3/H4/H6, H2'/H3'/H4'/H5', H4"/H5"/H6", H2""/H3""), 4,75 (1H, m, H5), entre 5,20 et 5,40 (2H, m, H1' et H1"), 5,45 (1H, m, H1"), 5,56 (1H, m, H1), 5,94 (1H, d, J=5Hz, H4); (acide 4-déoxy-2-O--(1→4)-2-déoxy-2-sulfoamino-6-Osulfo-α-L-thréo-hex-4-enopyranosyluronique sulfo- α -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 4) acide -2-O-sulfo- α -L-idopyranosyluronique -(1 \rightarrow 4)-1,6-anhydro-2-déoxy-2-sulfoamino-β-p-glucopyranose, sel d'heptasodium) : Spectre proton dans D₂O, 400MHz, T=298K, δ en ppm: 3,25 (1H, m, H2"), 3,42 (1H, dd, J=4 et 1Hz, H2), 3,60 (1H, m, H3"), entre 3,70 et 4,70 (14H, massif, H3/H4/H6, H2'/H3'/H4'/H5', H4"/H5"/H6", H2"'/H3""), 4,75 (1H, m, H5), entre 5,20 et 5,40 (2H, m, H1' et H1"), 5,45 (1H, m, H1"), 5,52 (1H, m, H1), 5,94 (1H, d, J=5Hz, H4)].

EXEMPLE 3

10

20

25

30

Dans un réacteur maintenu à 62°C, on introduit 16,7 ml d'une solution d'hydroxyde de sodium à 0,0063 mol/l. Le pH de la solution est alors mesuré et pris comme valeur cible (pH = 11,7). Sous agitation, on ajoute en une fois 100 mg de l'oligosaccharide de formule (II) pour lequel n est égal à 2, R₁, R₂, R₃, R₅ et R₆ représentent un radical SO₃Na, R₄ représente un atome d'hydrogène et M est sodium. Le pH est alors régulé et maintenu à pH 11,7 par addition continue d'une solution d'hydroxyde de sodium à 0,5 mol/l. Après 10 heures on arrête l'ajout d'hydroxyde de sodium et le mélange réactionnel est refroidi à 25°C. Le pH de la solution est alors ramené entre 6 et 7 par addition de résine Amberlite IR120. Le mélange est filtré sur membrane Whatman GF/B puis concentré à sec sous pression réduite (2,7 kPa), à une température voisine de 25°C. Le produit est repris avec 3 ml d'eau distillée puis lyophilisé. On obtient ainsi 108 mg de l'oligosaccharide de formule (I) pour lequel n est égal à 2, R₁, R₂, R₃, R₅, R₆ représentent un radical SO₃Na, R₄ représente un atome d'hydrogène et M est sodium, sous forme d'un mélange des diastéréoisomères. On note de A à F les sucres constitutifs des hexasaccharides, A étant le résidu 1,6-anhydro et F le résidu acide uronique insaturé. [(acide 4-déoxy-2-O-sulfo-α-L-thréo-hex-4-enopyranosyluronique - $(1\rightarrow 4)$ - 2-déoxy-2-sulfoamino-6-O-sulfo- α -p-glucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ - acide 2-Osulfo-α-L-idopyranosyluronique 2-déoxy-2-sulfoamino-6-O-sulfo-α-D--(1->4)glucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -acide 2-O-sulfo- α -1-idopyranosyluronique- $(1\rightarrow 4)$ -1,6anhydro-2-déoxy-2-sulfoamino-β-p-mannopyranose, sel d'undécasodium): Spectre proton dans D.O. 600MHz, T=298K, δ en ppm: 3,15 (1H, s, H2(A)), 3,25 (2H, m, H2(C+E)), 3,60 (2H, m, H3(C+E)), entre 3,65 et 4,50 (19H, massif, H2(B+D)/H3(A+B+D+F)/H4(A+B+C+D+E)/H5(C+E)/H6(A+C+E), 4,60 (1H, s, H2(F)), 4,80 (3H, m, H5(A+B+D), 5,18 (1H, s, H1(D)), 5,30 (1H, s, H1(B)), 5,34 (1H, d, H1(C)), 5,36 (1H, d, H1(E)), 5,46 (1H, s, H1(F)), 5,57 (1H, s, H1(A)), 5,95 (1H,d, J=5Hz, 4-déoxy-2-O-sulfo-α-L-thréo-hex-4-H4(F); (acide enopyranosyluronique-(1→4)-2-déoxy-2-sulfoamino-6-O-sulfo-α-p-glucopyranosyl-(1→4)-acide 2-O-sulfo- α -L-idopyranosyluronique -(1→4)-2-déoxy-2-sulfoamino-6-

O-sulfo- α -D-glucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -acide 2-O-sulfo- α -L-idopyranosyluronique-

WO 01/29055 T/FR00/02897

(1→4)-1,6-anhydro-2-déoxy-2-sulfoamino-β-p-glucopyranose, sel d'undécasodium) : Spectre proton dans D₂O, 600MHz, T=298K, δ en ppm: 3,25 (2H, m, H2(C+E)), 3,42 (1H, m, H2(A)), 3,60 (2H, m, H3(C+E)), entre 3,65 et 4,50 (19H, massif, H2(B+D)/H3(A+B+D+F)/H4(A+B+C+D+E)/H5(C+E)/H6(A+C+E)), 4,60 (1H, s, H2(F)), 4,80 (3H, m, H5(A+B+D), 5,18 (1H, s, H1(D)), 5,31 (1H, s, H1(B)), 5,34 (1H, d, H1(C)), 5,36 (1H, d, H1(E)), 5,46 (1H, s, H1(F)), 5,52 (1H, s, H1(A)), 5,95 (1H, d, J=5Hz, H4(F))].

EXEMPLE 4

5

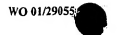
10

15

20

25

Dans un réacteur maintenu à 62°C, on introduit 4 ml d'une solution d'hydroxyde de sodium à 0,0316 mol/l. Le pH de la solution est alors mesuré et pris comme valeur cible (pH = 11,8). Sous agitation, on ajoute en une fois 100,8 mg un mélange d'oligosaccharides de formule (II) pour lequel n est égal à 2 comprenant 55 % de dérivé Als-Is-Is (R1, R2, R3, R5 et R6 représentent un radical SO3Na, R4 représente un atome d'hydrogène et M est sodium), 35 % de AIs-Is-IIs (R1, R2, R3, et R6 représentent un radical SO₃Na, R₅ représente soit un radical SO₃Na ou un atome d'hydrogène, R₄ représente un atome d'hydrogène et M est sodium) et 10 % de ΔIs-Is-IIIs (R1, R2, R3, R₅ et R₆ représentent un radical SO₃Na, R₄ représente un atome d'hydrogène et M est sodium, la fonction SO₃M du carbone C6 étant remplacée par un hydrogène). Le pH est alors régulé et maintenu à pH 11,8 par addition continue d'une solution d'hydroxyde de sodium à 0,5 mol/l. Après 11 heures, on arrête l'ajout d'hydroxyde de sodium et le mélange réactionnel est refroidi à 25°C. Le pH de la solution est alors ramené entre 6 et 7 par addition de résine Amberlite IR120. Le mélange est filtré sur membrane Whatman GF/B puis concentré à sec sous pression réduite (2,7 kPa), à une température voisine de 25°C. Le produit est repris avec 1,5 ml d'eau distillée puis lyophilisé. On obtient ainsi 110 mg d'un mélange d'oligosaccharides de formule (I) pour lequel n est égal à 2, contenant notamment le dérivé 1,6 anhydro ΔIs-Is-Is (R₁, R2, R3, R5, R6 représentent un radical SO3Na, R4 représente un atome d'hydrogène et M est sodium) et le dérivé 1,6 anhydro Als-Is-IIs (R1, R2, R3, R6, représentent un radical SO₃Na, R₅ représente soit un radical SO₃Na ou un atome d'hydrogène, R₄



représente un atome d'hydrogène et M est sodium). L'analyse CLHP (Chromatographie Liquide Haute Performance) en mode paire d'ions permet de suivre la transformation en dérivés de formule (I). Dans ce cas, le dosage CLHP montre que la transformation est réalisée pour les dérivés ΔIs-Is-Is, ΔIs-Is-IIs.

5 EXEMPLE 5

10

15

20

25

Dans un réacteur maintenu à 66°C, on introduit 8,6 ml d'une solution d'hydroxyde de lithium à 0,025 mol/l. Le pH de la solution est alors mesuré et pris comme valeur cible (pH = 11,68). Sous agitation, on ajoute en une fois 50 mg de l'oligosaccharide de formule (II) pour lequel n est égal à 0, R₁ et R₆ représentent un radical SO₃Na et M est sodium. Le pH est alors régulé et maintenu à pH 11,68 par addition continue d'une solution d'hydroxyde de lithium à 0,466 mol/l. Après 8 heures, on arrête l'ajout d'hydroxyde de lithium et le mélange réactionnel est refroidi à 25°C. L'analyse CLHP (Chromatographie Liquide Haute Performance) en mode paire d'ions permet de suivre la transformation en dérivé de formule (I) pour lequel n est égal à 0, R₁ et R₆ représentent un radical SO₃Na et M est sodium ou lithium. Dans ce cas, le dosage CLHP montre que la transformation est réalisée à 100%. Le rendement par étalonnage externe est de 81,2%.

EXEMPLE 6

Dans un réacteur maintenu à 66°C, on introduit 8,3 ml d'une solution d'hydroxyde de potassium à 0,0063 mol/l. Le pH de la solution est alors mesuré et pris comme valeur cible (pH = 11,1). Sous agitation, on ajoute en une fois 50 mg de l'oligosaccharide de formule (II) pour lequel n est égal à 0, R₁ et R₆ représentent un radical SO₃Na et M est sodium. Le pH est alors régulé et maintenu à pH 11,1 par addition continue d'une solution d'hydroxyde de potassium à 0,515 mol/l. Après 24 heures, on arrête l'ajout d'hydroxyde de potassium et le mélange réactionnel est refroidi à 25°C. L'analyse CLHP (Chromatographie Liquide Haute Performance) en mode paire d'ions permet de suivre la transformation en dérivé de formule (I) pour lequel n est égal à 0, R₁ et R₆ représentent un radical SO₃Na et M est sodium ou potassium. Dans ce cas, le dosage



CLHP montre que la transformation est réalisée à 100%. Le rendement par étalonnage externe est de 75,6 %.

EXEMPLE 7

Dans un réacteur maintenu à 66°C, on introduit 8,3 ml d'une solution d'hydroxyde de césium à 0,0063 mol/l. Le pH de la solution est alors mesuré et pris comme valeur cible (pH = 10,75). Sous agitation, on ajoute en une fois 50 mg de l'oligosaccharide de formule (II) pour lequel n est égal à 0, R₁ et R₆ représentent un radical SO₃Na et M est sodium. Le pH est alors régulé et maintenu à pH 10,75 par addition continue d'une solution d'hydroxyde de césium à 0,476 mol/l. Après 20 heures, on arrête l'ajout d'hydroxyde de césium et le mélange réactionnel est refroidi à 25°C. L'analyse CLHP (Chromatographie Liquide Haute Performance) en mode paire d'ions permet de suivre la transformation en dérivé de formule (I) pour lequel n est égal à 0, R₁ et R₆ représentent un radical SO₃Na et M est sodium ou césium. Dans ce cas, le dosage CLHP montre que la transformation est réalisée à 90,3%. Le rendement par étalonnage externe est de 73 %.

EXEMPLE 8

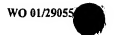
10

15

20

25

Dans un réacteur maintenu à 66°C, on introduit 8,3 ml d'une solution d'hydroxyde de tétrabutylammonium à 0,0063 mol/l. Le pH de la solution est alors mesuré et pris comme valeur cible (pH = 10,95). Sous agitation, on ajoute en une fois 50 mg de l'oligosaccharide de formule (II) pour lequel n est égal à 0, R₁ et R₆ représentent un radical SO₃Na et M est sodium. Le pH est alors régulé et maintenu à pH 10,95 par addition continue d'une solution d'hydroxyde de tétrabutylammonium à 0,521 mol/l. Après 16 heures, on arrête l'ajout d'hydroxyde de césium et le mélange réactionnel est refroidi à 25°C. L'analyse CLHP (Chromatographie Liquide Haute Performance) en mode paire d'ions permet de suivre la transformation en dérivé de formule (I) pour lequel n est égal à 0, R₁ et R₆ représentent un radical SO₃Na et M est sodium ou tétrabutylammonium. Dans ce cas, le dosage CLHP montre que la transformation est réalisée à 96,7 %. Le rendement par étalonnage externe est de 65 %.



10

25

Les médicaments selon l'invention comprennent en tant que principe actif au moins un oligosaccharide de formule (I) ou un mélange d'oligosaccharides de formule (I), sous forme d'une composition dans laquelle il est associé à tout autre produit pharmaceutiquement compatible, pouvant être inerte ou physiologiquement actif. Les médicaments selon l'invention peuvent être employés par voie intraveineuse, souscutanée, orale, rectale, topique ou pulmonaire (inhalation).

Les compositions stériles pour administration intraveineuse ou sous-cutanée, sont généralement des solutions aqueuses. Ces compositions peuvent également contenir des adjuvants, en particulier des agents mouillants, isotonisants, émulsifiants, dispersants et stabilisants. La stérilisation peut se faire de plusieurs façons, par exemple par filtration aseptisante, en incorporant à la composition des agents stérilisants, par irradiation. Elles peuvent également être préparées sous forme de compositions solides stériles qui peuvent être dissoutes au moment de l'emploi dans de l'eau stérile ou tout autre milieu stérile injectable.

Comme compositions solides pour administration orale, peuvent être utilisés des comprimés, des pilules, des poudres (capsules de gélatine, cachets) ou des granulés. Dans ces compositions, le principe actif est mélangé à un ou plusieurs diluants inertes, tels que amidon, cellulose, saccharose, lactose ou silice, sous courant d'argon. Ces compositions peuvent également comprendre des substances autres que les diluants, par exemple un ou plusieurs lubrifiants tels que le stéarate de magnésium ou le talc, un agent favorisant l'absorption orale, un colorant, un enrobage (dragées) ou un vernis.

Comme compositions liquides pour administration orale, on peut utiliser des solutions, des suspensions, des émulsions, des sirops et des élixirs pharmaceutiquement acceptables contenant des diluants inertes tels que l'eau, l'éthanol, le glycérol, les huiles végétales ou l'huile de paraffine. Ces compositions peuvent comprendre des substances autres que les diluants, par exemple des produits mouillants, édulcorants, épaississants, aromatisants ou stabilisants.

· 5



Les compositions pour administration rectale sont les suppositoires ou les capsules rectales qui contiennent, outre le produit actif, des excipients tels que le beurre de cacao, des glycérides semi-synthétiques ou des polyéthylèneglycols.

Les compositions pour administration topique peuvent être par exemple des crèmes, lotions, collyres, collutoires, gouttes nasales ou aérosols.

Les doses dépendent de l'effet recherché, de la durée du traitement et de la voie d'administration utilisée; elles sont généralement comprises entre 0,5 mg et 10 mg par kg par jour par voie sous-cutanée soit 3 à 60 mg par jour pour un adulte de 60 kg.

D'une façon générale, le médecin déterminera la posologie appropriée en fonction de l'âge, du poids et de tous les autres facteurs propres au sujet à traiter.

L'invention concerne également la méthode de prévention ou de traitement de maladies liées à un processus inflammatoire impliquant la production de substances cytotoxiques telle que le nitrite oxyde (NO). Les oligosaccharides de formule (I) peuvent ainsi être utilisées pour la prévention et/ou le traitement des maladies neurodégénératives pour lesquelles l'inflammation cérébrale joue un rôle délétère pouvant conduire à la mort parmi lesquelles on peut citer les ischémies du système nerveux central, les ischémies cérébrales, les ischémies de la rétine et de la cochlée, les ischémies cardiaques (infarctus du myocarde), les ischémies périphériques, les traumatismes du système nerveux central et notamment les traumatismes crâniens, spinaux et cranio-spinaux, les traumatismes de la rétine et de la cochlée, la sclérose en plaques, les douleurs neuropathiques et les neuropathies périphériques, les maladies du motoneurone dont la sclérose latérale amyotrophique, le neuro-sida, la maladie d'Alzheimer, la maladie de Parkinson et la Chorée de Huntington et certaines formes d'ostéoarthrites notamment à localisation articulaire.

15

20

REVENDICATIONS

1 - Oligosaccharides de formule :

WO 01/2905

$$\begin{array}{c|c} COOM & COOM \\ \hline O & OH \\ OH \\ OR_1 & OH_2 \\ \hline OH_2 & OH_5 \\ \hline OH_1 & NHR_6 \\ \end{array}$$

dans laquelle n est un entier de 0 à 25, R₁, R₃, R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical SO₃M, R₂ et R₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical SO₃M ou COCH₃ et M est sodium, calcium, magnésium ou potassium, un mélange de ces oligosaccharides et leurs diastéréoisomères.

- 2 Oligosaccharides de formule (I) selon la revendication 1 pour lesquels R₄ 10 représente un atome d'hydrogène, un mélange de ces oligosaccharides et leurs diastéréoisomères.
 - 3 Oligosaccharides de formule (I) selon l'une des revendications 1 ou 2 pour lesquels n est un entier de 0 à 10, un mélange de ces oligosaccharides et leurs diastéréoisomères.
- 4 Oligosaccharides de formule (I) selon l'une des revendications 1 ou 2 pour lesquels n est un entier de 0 à 6, un mélange de ces oligosaccharides et leurs diastéréoisomères.
- 5 Oligosaccharides de formule (I) selon l'une des revendications 1 ou 2 pour lesquels
 n est un entier de 1 à 6, un mélange de ces oligosaccharides et leurs
 20 diastéréoisomères.



6 - Procédé de préparation des oligosaccharides de formule (I) selon la revendication 1 caractérisé en ce que l'on fait réagir un hydroxyde de métal alcalin ou d'ammonium quaternaire sur des oligosaccharides de formule :

- dans laquelle n est un entier de 0 à 25, R₁, R₃, R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical SO₃M, R₂ et R₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical SO₃M ou COCH₃ et M est sodium, calcium, magnésium ou potassium, ou un mélange de ceux-ci et isole les oligosaccharides ou leurs mélanges.
- 7 Procédé selon la revendication 6 caractérisé en ce que l'on effectue la réaction en milieu aqueux, à une température de 40 à 80°C et à un pH de 10 à 13.
 - 8 Procédé selon l'une des revendications 6 ou 7 caractérisé en ce que l'on utilise une solution aqueuse de 1 à 5% d'hydroxyde de métal alcalin ou d'ammonium quaternaire.
- 9 Procédé selon l'une des revendications 6 à 8 caractérisé en ce que la réaction
 15 s'effectue à une température de 60 à 70°C.
 - 10 Procédé selon l'une des revendications 6 à 9 caractérisé en ce que le pH réactionnel est de 11 à 12,5.
 - 11 Procédé selon des revendications 6 à 10 caractérisé en ce que l'hydroxyde de métal alcalin ou d'ammonium quaternaire est la soude, la potasse, l'hydroxyde de lithium, de césium ou l'hydroxyde de tétrabutylammonium.



- 12 Compositions pharmaceutiques contenant en tant que principe actif au moins un oligosaccharide selon la revendication 1.
- 13 Compositions pharmaceutiques contenant en tant que principe actif au moins un oligosaccharide selon l'une des revendications 1 à 5.
- 5 14 Utilisation des oligosaccharides de formule (I) selon l'une des revendications 1 à 5 pour la préparation d'un médicament utile pour la prévention ou le traitement de maladies liées à un processus inflammatoire impliquant la production de nitrite oxyde (NO).
- 15 Utilisation des oligosaccharides de formule (I) selon la revendication 14 pour la préparation de médicaments utiles pour la prévention et le traitement des ischémies cérébrales, cardiaques ou vasculaires périphériques, d'ostéoarthrites, des traumatismes du système nerveux central, des traumatismes crâniens, spinaux et cranio-spinaux, de la sclérose en plaques, des douleurs neuropathiques et des neuropathies périphériques, des maladies du motoneurone, de la sclérose latérale amyotrophique, du neuro-sida, de la maladie d'Alzheimer, de la maladie de Parkinson et de la Chorée de Huntington.

INTERNA SNAL SEARCH REPORT

Inte Ional A n No PCT/FR 00, 02897

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT CO7H19/01 A61P25/16	C08B37/00 A61P25/28	A61K31/70 A61P19/02	A61P25/02 A61P9/10	A61P25/14 A61P31/18

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Calegory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	EP 0 084 999 A (CHOAY SA) 3 August 1983 (1983-08-03) cited in the application claim 1 figures 20,26,30	1,6, 12-14		
А	ICHIKAWA Y. ET AL.: "Synthesis, from cellobiose, of a trisaccharide closely related to the GlcNAc->GlcA->GlcN segment of the anti-thrombin-binding sequence of heparin" CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 141, 1985, pages 273-282, XP002142682 cited in the application page 273 page 275 * page 276, composés 13 et 14 *	1,6, 12-14		

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E earlier document but published on or after the international filing date L document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention." "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
14 June 2001	. 22/06/2001
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5616 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Held, P

1



	Inte monal Application No
Ì	PCT/FR 00/02897

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
Α .	WESSEL H. P.: "Sulfated 1,6-anhydro-4-O-(beta-D-glucopyranosyluron ate)-beta-D-glucopyranosyl derivatives: syntheses and conformations" J. CARBOHYDRATE CHEMISTRY, vol. 11, no. 8, 1992, pages 1039-1052, XP000929166 cited in the application page 1039 -page 1040, paragraph 1 page 1042	1,6, 12-14			
1	*				
	•				
	• 9				
*					
	·				
		·			
	•				

INTER TIONAL SEARCH REPORT Into ional A

ntormation on patent family members

Intc. ional A h No PCT/FR 00/U2897

Patent document cited in search report	Publication date		atent family nember(s)	Publication date
FP 0084999 A	03-08-1983	FR	2519987 A	22-07-1983
EP 0084999 A	03-00, 1303	FR	2520744 A	05-08-1983
		FR	2521566 A	19-08-1983
		FR	2527614 A	02-12-1983
		FR	2528853 A	23-12-1983
		FR	2528854 A	23-12-1983
		FR	2529557 A	06-01-1984
		FR	2531436 A	10-02-1984
		FR	2533219 A	23-03-1984
		FR	2533220 A	23-03-1984
		FR	2535306 A	04-05-1984
		- AT	42956 T	15-05-1989
		AT	33496 T	15-04-1988
		AU	563351 B	09-07-1987
		AU	1039783 A	21-07-1983
		CA	1247608 A	27-12-1988
		CA	1265132 A	30-01-1990
		DE	3279684 D	15-06-1989
		DE	3376265 D	19-05-1988
		DK	14383 A	16-07-1983
		EP	0082793 A	29-06-1983
		ES	519232 D	16-03-1984
		ES	8402844 A	16-05-1984
		ĬĔ	54472 B	25-10-1989
		JP	1849958 C	21-06-1994
		JP	58170797 A	07-10-1983
•		JP	5065517 B	17-09-1993
		ĴΡ	2510454 B	26-06-1996
		JP	5331182 A	14-12-1993
		US	4818816 A	04-04-1989
		US	4987223 A	22-01-1991
		US	4801583 A	31-01-1989
		SU	1694065 A	23-11-1991
		BE	898096 A	15-02-1984
		ES	279901 U	16-11-1984
		IT	1175140 B	01-07-1987

PCT/FR 00/02897

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 CO7H19/01 CO8B37

A61P25/16

CO8B37/00 A61P25/28 A61K31/70 A61P19/02 A61P25/02 A61P9/10 A61P25/14 A61P31/18

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la lois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultee (systeme de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 CO7H CO8B A61K A61P

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relévent des domaines sur lesquets a porté la recherche

Base de donnees electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de donnees, et si realisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

C. DOC	UMENT	'S CONSID	ERES COMME	PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Α	EP 0 084 999 A (CHOAY SA) 3 août 1983 (1983-08-03) cité dans la demande revendication 1 figures 20,26,30	1,6, 12-14
A	ICHIKAWA Y. ET AL.: "Synthesis, from cellobiose, of a trisaccharide closely related to the GlcNAc->GlcA->GlcN segment of the anti-thrombin-binding sequence of heparin" CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 141, 1985, pages 273-282, XP002142682 cité dans la demande page 273 page 275 * page 276, composés 13 et 14 *	1,6, 12-14

χ	Voir la suite	du cadre C pour la f	fin de la liste des documents
---	---------------	----------------------	-------------------------------

X

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

 Catégories 	spéciales de	documents	cités:

- 'A' document définissant l'étal général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- 'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- *P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée
- 'T' document uttérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- X' document particulièrement pertinent: l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- YY document particulièrement pertinent; finven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- '&' document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

14 juin 2001

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 22/06/2001

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Ottice Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

11-3-4

Fonctionnaire autorisé

Held, P

1

RAPPORT DE RECHESCHE INTERNATIONALE

Der Je Internation No PCT/FR 00/02897

C.(suite) D	C.(sale) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie '	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées				
A	WESSEL H. P.: "Sulfated 1,6-anhydro-4-0-(beta-D-glucopyranosyluron ate)-beta-D-glucopyranosyl derivatives: syntheses and conformations" J. CARBOHYDRATE CHEMISTRY, vol. 11, no. 8, 1992, pages 1039-1052, XP000929166 cité dans la demande page 1039 -page 1040, alinéa 1 page 1042	1,6, 12-14				

1



Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Del Lae Internationale No PCT/FR 00/02897

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication
EP 0084999 A	03-08-1983	FR	2519987 A	22-07-1983
		FR	2520744 A	05-08-1983
		FR	2521566 A	19-08-1983
		FR	2527614 A	02-12-1983
		FR	2528853 A	23-12-1983
	, ,	FR	2528854 A	23-12-1983
		FR	2529557 A	06-01-1984
		FR	2531436 A	10-02-1984
		FR	2533219 A	23-03-1984
		FR	2533220 A	23-03-1984
		FR	2535306 A	04-05-1984
		AT	42956 T	15-05-1989
		AT	33496 T	15-04-1988
		AU	563351 B	09-07-1987
		AU	1039783 A	21-07-1983
		CA	1247608 A	27-12-1988
		CA	1265132 A	30-01-1990
		DE	3279684 D	15-06-1989
		DE	3376265 D	19-05-1988
		DK	14383 A	16-07-1983
		EP	0082793 A	29-06-1983
		ES	519232 D	16-03-1984
		ES	8402844 A	16-05-1984
		IE	54472 B	25-10-1989
		JP	1849958 C	21-06-1994
		JP	58170797 A	07-10-1983
		JP	5065517 B	17-09-1993
		JP	2510454 B	26-06-1996
		JP	5331182 A	14-12-1993
		US	4818816 A	04-04-1989
		US	4987223 A	22-01-1991
•	•	US	4801583 A	31-01-1989
		SU	1694065 A	23-11-1991
		BE	898096 A	15-02-1984
		ES	279901 U	16-11-1984
		IT	1175140 B	01-07-1987

